POROUS POLYVINYL ALCOHOL HYDROGEL MICROSPHERE

Patent Number:

JP62045637

Publication date:

1987-02-27

Inventor(s):

GEN JIYOUKIYUU; others: 01

Applicant(s):

BIO MATERIARU YUNIBAASU:KK

Requested Patent:

Application Number: JP19850186469 19850824

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08J9/28

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: The titled microspheres of a high strength, a high modulus and a high water content, obtained by freezing an aqueous PVA solution in the form of water drops dispersed in a specified dispersing medium and crystallizing the polymer at a low temperature.

CONSTITUTION:An aqueous PVA solution kept in the form of water drops is obtained by pouring an aqueous solution containing 5-40wt% PVA of a degree of saponification >=95mol% and an average degree of polymerization >=1,000 into a dispersing medium such as a water-immiscible organic solvent (e.g., benzene) or an oil (e.g., silicone oil) with agitation at a speed of 200rpm. This aqueous PVA solution is frozen by cooling to -5 deg.C or below for at least 5hr, and the polymer phase of PVA is isolated to obtain a frozen-phase molecular structure. This structure is left standing at 0-10 deg.C for at least 10hr to crystallize the polymer phase. In this way, high-strength, high-water content, porous PVA gel microspheres of a diameter of 0.1mum-1mm, a pore diameter of 0.01-50mum, a water content of 40-95wt% and a compressive strength >=10kg/cm<2> are obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

19日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-45637

⑤Int Cl.⁴

識別記号

厅内整理番号

⑩公開 昭和62年(1987)2月27日

C 08 J 9/28

102 CEX 8517-4F 8517-4F

審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

図発明の名称

多孔質ポリビニルアルコール含水ゲル微小球

②特 顋 昭60-186469

❷出 願 昭60(1985)8月24日

母発明者 玄

丞 然

宇治市小倉町天王24番8号

包発 明 者 符

義 人

宇治市五ケ庄広岡谷2番地182

②出 願 人 株式会社 バイオマテ

大阪市天王寺区玉造元町2番11号

リアル・ユニバース

明和春

1. 発明の名称

多孔質ポリビニルアルコール含水ゲル微小球

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 微小球の直径が 0 . 1 μ m ~ 1 m m 、多孔質の孔径が 0 . 0 1 μ m ~ 5 0 μ m 、含水率が 4 0 ~ 9 5 重量 X 、および圧縮強度が 1 0 K メン c m ² 以上である高強度・高含水率 多孔質 ボリビニルアルコール (P V A) ゲル 微小球およびその製造法
- 2)高強度・高含水率多孔質PVAゲルの設定が、水と混和しない有機溶媒とか油などの分散剤中にPVA水溶液を攪拌下で注入し、水滴状態を保ったままPVA水溶液を氷点以下の低温にて凍結させた後、0~10℃の低温にて高分子相を結晶化させて得られる特許請求の範囲第1項記載の製造方法
- 3)水と混和しない有機溶媒が炭化水素類(石油

エーテル、リグロイン、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなど)、エーテル類(エチルエーテルなど)、ハロゲン化物(塩化メチレン、トリクロルエチレン、四塩化炭素など)、また油として動植物の脂肪油(ゴマ油、カカオ油、綿実油、オリーア油、ヒマシ油)、シリコーン油、流動パラフィンである特許請求の範囲第2項記載の製造方法

- 4) P V A がケン化度95モル%、平均並合度が1000以上であり、またP V A 水溶液が5~40重量%の濃度である特許請求の範囲等2項記載の軽違法
- 3. 発明の詳細な説明

[工業上の利用分野]

本発明は、高強度・高含水率でしかも多孔質な PVAゲルの微小球、およびその製造方法に関する。

【従来の技術】

含水ゲルとは、水に溶けずに水を包含しているゲルである。そうした含水ゲルは古くから知らているが、近年、機能性材料に対する関心が高まるとともにその性質が注目されるようになってきている。例えば、ソフトコンタクトレンズとか医薬の徐放性担体のような医用材料として用いられている。

医用含水ゲルの高分子葉材としては、ポリヒドロキシルエチルメタアクリレート、ピニルピロリドンーメチルメタアクリレート共至合体、エチレン一酢酸ピニル共重合体、ポリピニルアルコール(PVA)などが知られている。

PVAの濃厚水溶液を室温以下で放置すると粘度が次第に増大し、ついにはゲル化することはよく知られている。しかい、その結果得られるゲルは粘着性を示し、複核的強度は劣る。

そこでPVA含水ゲルの機械的強度を向上させるため、ホルムアルデヒドとかグルタルアルデヒドの架橋前を用いて化学的にPVAを架構させる

添加剤を用いずに高含水率を保持したままPVA含水ゲルの機械的強度を高める試みとして、PVA 温厚水溶液を低温にて短時間で凍結し、ついで盆温にて短時間で解浸する方法が提案さしかしてる(特間昭50〜5296号公银)。しかし、この方法でえられるPVA含水ゲルの機械的設定する。

一方、PVA水溶液を凍結後融解させることなく、部分的に真空乾燥させる方法も提案されている(特間昭 5 7 - 1 3 0 5 4 3 号公昭)。この方法は、ケン化度 9 5 モル%以上、粘度平均重合度1、5 0 0 以上のPVA水溶液を注型したの方のである。

また、 P V A 水溶液を複結および 砂解を繰り返すことによる傾域的強度の高い含水ゲルの製造法が提案されている(特開昭 5 9 一 5 6 4 4 6 号公银)。 えられた含水ゲルはゴム状の弾性を有し、上記の複結・部分真空乾燥で得られた含水ゲルと類似した性質を有する。

さらに、上記の複結体の部分真空乾燥、あるいは、複結・融解繰り返し方法の改良法ともいえる、低温結晶化方法が提案されている(第83回ボパール会記録、1938、91)。 得られた含水ゲルは上記の複結体の部分真空乾燥、あるいは複結・殺解繰り返し法で得らえれる含水ゲルの物性、

すなわち、高弾性率でしかも高含水率という特性 を有していると同時に、その含水ゲルの体変も類 似しており多孔質という特徴をもっている。

この多れは、PVAが相分離をであるため、 PVAが相分離をであるため、 では、 PVAが相分離をであるため、 では、 PVAが相分離により、 では、 PVAが相分離には、 PVAが相分をである。 では、 PVAが相の方法が、 では、 PVAが相の方法が、 PVAが相のの方法が、 PVAが相ののでは、 PVAが相ののでは、 PVAが相ののでは、 PVAが相ののでは、 PVAが相のでは、 PVAがは、 PV

高分子版小球は、その粒子表面限が大きいこととか表面に様々の官能基を付与できるため、酢疾とか知胞の固定化担体としての利用あるいは抗体を結合した免疫隊小球として細胞の識別・分離、 診断等への生医学的応用に期待されている。これらの目的に用いられる疎水性高分子化合物として はボメタクリル酸メチル、ボリスチレンなどであり、一方、類水性高分子化合物としてはボリメタクリ酸2ーヒドロキシルエチル、ゼラチン、ボリビニルアルコールなどが知られている。しかし、これら類水性高分子からの微小球の製造において、架橋剤の添加が必須となって毎性を示すものがほとんどである。

PVA協力はでいるのは、 で大工程を2号9933ははいるのは、 で大工程を2号9933ははいるのは、 で大工程を2号9933ははいるのは、 で大工程を2号993ははいるのは、 で大工程を2号993はははいるのは、 で大工程を2号93ははないが、 で大工程を2号93ははないである。 で大工程を2号93ははないでは、 ではないである。 でではないのではないのでは、 でではないのででは、 ででは、 ででいる、 ででは、 でで 器の充塡率を上げることができない等の欠点が生じる。さらに、架橋剤の使用が必須なため、残留 架橋剤の生体、酵素、細胞等への毒性の問題が残される。

[発明が解決しようとする問題点]

本発明者らは、従来のPVA 微小球の欠点、とくに表面積の限界と低機は的強度、さらに軽速くに対する架橋剤の使用の問題等を解決する。提びの発力を重ねた結果、PVA 水溶液を水と混和で、水溶液を重ねたは果、PVA 微測中に複拌下ではない。水液状態を火水溶液をまま、液含水溶液に生産が水流ではませる。となることを見出し、水発明を完成するに至った。

【問題点を解決するための手段】

本発明は、直径が 0 . 1 μm~1 mmの範囲、 多孔質の孔径が 0 . 0 1 μm~5 0 μmの範囲、 圧縮強度が 1 0 K g / c m² 以上でしかも含水準

が40~95重量%の範囲である高強度、高含水電、多孔質PVAゲル微小球に関する。かかる高強度、高含水電でしかも多孔質であるPVAゲル微小球は、PVA水溶液を水と混和しない有機溶媒や油などの分散剤中に攪拌下で注入し、水滴状態を保ったまま、漢紡・結晶化させることにより得ることができる。

[作用]

氷相の解凍と同時にPVAの結晶化が進み、その際形成される微結晶が架構点となって、それらの間隙に氷相が充塡しているものと考えられる。

[実施例]

本発明において用いられる水と混和しない有機

母媒が炭化水素類(石油エーテル、リグロイン、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなど)、エーテル類(エチルエーテルなど)、ハロゲン化物(塩化メチレン、トリクロルエチレン、四塩化炭素など)、また油として動植物の脂肪油(ゴマ油、カカオ油、綿実油、オリーブ油、ヒマシ油)、シリコーン油、流動パラフィンなどである。

本発明においては、まずPVA水溶液を調製するのであるが、PVA濃度としては目的とする強度や含水率に応じて5~40重量%の範囲に調製するのがよい。このような濃厚溶液の調製は、一般にPVAを加熱溶解させることにより行なわれるが、単に撹拌下での加熱あるいはオートクレーブや電子レンジを用いてもよい。

完全に溶解させたPVA水溶液を授拌下で水と混印しない有機溶媒あるいは油などの分散剤中に注入することにより、水流状態を形成させるのであるが、この水液サイズが最終生成ゲル酸小球のサイズにほぼ一致するので、目的に応じて水流サイズを調製する必要がある。この水液サイズは、

PVA水溶液の粘度と撹拌速度で制御することができる。撹拌速度は通常200~2000RPMであるがPVA水溶液の粘度が高い場合2000RPMRPM以上の撹拌速度が好ましい。さらに、1μm前後の微小球を作成する場合には超音波ホモジナイザーを用いるのが好ましい。

さらに機械的強度を高めたい場合には、凍結部分 脱水操作、あるいは凍結・融解反復操作を行って もよい。

ゲル 版小球の生成後、水と浸和しない有機溶媒 あるいは油の除去は、多量の水中に投入し水洗す ることによって行われる。あるいは、ゲル 厳小球 を乾燥することによって除去しそれを再び水中に 浸頂させることにより含水させてもよい。この場 合の乾燥処理手段としては風乾だけでもよいが耳 空乾燥を併用すると乾燥が厳時間で終了すること になる。

この乾燥過程時に結晶化が若干進むため、機械的強度がそれだけ向上し、また温度を上げることによってもさらに結晶化度を高めることもできる。しかし、結晶化度が高くなると含水串が逆に低くなるので、目的に応じて乾燥・含水工程を数回反復することも可能である。

さらに、得られた高強度、高含水率、多孔質P V A ゲル微小球の級菌および寸法安定性、耐熱性、 機械的強度などの向上のため、減圧下あるいは登 素、アルゴンなどの不活性ガス雰囲気下や水中で の放射線照射も可能である。

つぎに実施例をあげて本発明の高強度、高含水 車、多孔賀 P V A ゲル 微小球について説明するが、 本発明はかかる実施例のみに限定されるものでは ない。

[实施例1]

PVA(ユニチカ製、ケン化度99.5 モル%、平均重合度1.700)に第1表に示すPVAA水溶液になるよううに、オートクレーブ中で110 でにて2時間加熱し、PVA水溶液を第1表に示すり、放動中へ一定の攪拌下で注入し水溶を形成させた。5 でにて10時間結晶化を行った。結晶化終了後、水洗することにより有機溶去した。

得られた多孔質 P V A ゲル 微小球につき、つぎの測定条件で圧縮強度、含水率および平均散小球サイズを調べた。結果を第2表に示す。

[以下余白]

実施例 !	PVA講度 (%)	分散剤	授拌速度 (RPM)
1 2 3 4 5 6	1 0 1 5 1 0 1 5 1 0 1 5	ヘキサン 綿実油 シリコーン油	5 0 0 1 0 0 0 5 0 0 1 0 0 0 5 0 0 1 0 0 0
比较例実験番号	}	A # # '/	500

第 1 表

	第2表		•
実施例 実験委号	圧縮強度 (Kg/cm²)	金水率 (%)	微小球サイズ (μ)
1 2 3 4 5 6	2 8 4 3 1 9 3 1 1 2 2 6	8 3 7 7 8 6 8 1 8 8 8 2	1.000 300 150 50 205
比較例実験委号	. 8 6	9 2 9 0 9 5	1 . 2 0 0 3 0 0 1 0 0

(压缩强度)

(株) 東洋ボールドウィン製、Tensilon/UTM-4-100を用いて圧縮速度100mm/min、温度20℃、相対湿度65%で割定した。尚、試料は敵小球であるので、ステンレス製の試料ホルダー中に厳小球試料を充塡することにより測定した。

(含水率)

実施例 1 ~ G および比較例 1 ~ 3 で得られたゲルをドラフト中にて 1 昼夜風乾し、 ついで室温真空乾燥を 1 昼夜行なって乾燥重量を測定した。

含水時の 乾燥時の ゲル重量 PVA重量

含水率 (%) = ———× 1 0 0

含水時のゲル重量

(微小球サイズ)

(株)島津製作所製、这心沈降式粒度分布測定 装置(SA-CP3形)を用いて多孔質PVA 改小球の平均サイズを求めた。

[比較例]

2 3

実施例1と同じような条件でPVA水溶液を調製した後、第1表に示す分散剤中へPVA水溶液を調下し水液を形成させた後、一20℃のフリーザ中にて1屋夜凍結し、5℃における結晶化を行なわず、すばやく富温にて解液を行なった。解液後、水洗することにより有機溶媒あるいは油をPVA微小球から分離除去した。

得られたPVA版小球の物性値を実施例1と同様な方法にて測定しその結果を第2表に示す。

[実施例2]

第1表の実施例実験番号3で得られた多孔質PVAゲル微小球から、臨界点乾燥法により走査型電子顕微鏡写真用の試料を作製し、その表面状態を走査型電子顕微鏡で観察した。その走査型電子

特開昭62-45637 (6)

第 1 図

顕微鏡写真を第1回に示す。図から明らかなごとく、PVAゲル厳小球は多孔性を示し、その孔径が10ヵm程度で微小球全体に密に存在している。

[発明の効果]

本発明のPVAゲル版小球は、高強度、高含水車であるうえに、多孔質であるので、従来のPVAマイクロカブセルの工業用途のほか、バイオテクノロジー用担体としてきわめて有用である。

4. 図面の簡単な説明

第1回は実施例2で製造した多孔質PVAゲル 数小球の表面構造を示す走査型電子顕微鏡写真で ある。

特許出願人

株式会社バイオマテリアル・

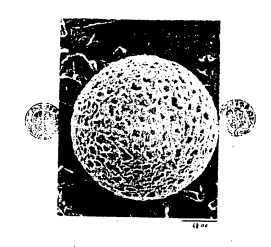
ユニバース

ケーン ショウキュウ

代表取締役

女 汞体





BEST AVAILABLE COPY